

## Unir a los pacientes

NUESTRA META ES APORTAR LOS MEJORES CUIDADOS MÉDICOS A LOS PACIENTES.



### LA RED DE CLÍNICAS NF

Más de 10 000 pacientes visitan las clínicas de la Red NF todos los años.

### REGISTRO NF

Inscríbase junto a los miles de personas que se han apuntado al Registro NF, una herramienta imprescindible para vincular a pacientes con NF a ensayos clínicos.

Para apuntarse u obtener más información, visite [nfregistry.org](http://nfregistry.org).



## Unir a los investigadores

NOS ASEGURAMOS DE QUE LOS MEJORES PROFESIONALES DE TODO EL MUNDO EN EL CAMPO DE LA NF COLABOREN EN LA INVESTIGACIÓN MÁS INNOVADORA.



### NF CONFERENCE

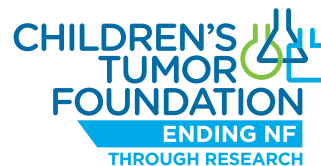
Nuestra reunión anual de investigadores de NF y profesionales clínicos promueve la colaboración, la investigación y los tratamientos para las personas con NF.



### NF CONSORTIA

La colaboración agiliza el desarrollo de la investigación a través de **Synodos for NF1**, **Synodos for Schwannomatosis**, y otras colaboraciones.

Para hacer una donación, participar u obtener más información sobre las actividades de la fundación en su región, por favor visite nuestra página web, [ctf.org](http://ctf.org).



120 Wall Street, 16th Floor  
New York, NY 10005  
[www.ctf.org](http://www.ctf.org) | [info@ctf.org](mailto:info@ctf.org)  
1-800-323-7938



# LA CHILDREN'S TUMOR FOUNDATION







## La neurofibromatosis

La neurofibromatosis, también llamada NF, es una enfermedad genética que afecta a 1 de cada 3000 personas. Su característica principal es el crecimiento de tumores en todas las partes del cuerpo, pero también puede causar sordera, ceguera, problemas de desfiguración, anomalías en los huesos, problemas de aprendizaje, dolor discapacitante y cáncer. La NF afecta a todos los grupos humanos por igual y todavía no existe una cura.

## La Children's Tumor Foundation

La Children's Tumor Foundation (CTF) fue fundada en 1978. Al principio, era una organización de esfuerzo comunitario dedicada exclusivamente a la búsqueda de tratamientos para la NF. Hoy, la CTF es una organización sin fines de lucro reconocida a nivel nacional y el actor principal en la lucha para acabar con la NF. Además, es un modelo a seguir en los esfuerzos a favor de la investigación innovadora.

**Nuestra misión: Impulsar la investigación, ampliar los conocimientos y mejorar los cuidados brindados a la comunidad NF.**

**Nuestra visión: Acabar con la NF.**

## Unir a las comunidades

EN TODAS LAS ZONAS DEL PAÍS, LA CHILDREN'S TUMOR FOUNDATION OFRECE APOYO A LOS PACIENTES CON NF Y A SUS FAMILIAS. NOS ESFORZAMOS POR DIVULGAR INFORMACIÓN SOBRE LA NF Y RECAUDAR FONDOS PARA LA INVESTIGACIÓN.



### NF WALK

Los eventos NF WALK que tienen lugar en todo el país reúnen a familias y amigos para recaudar fondos y unir a la comunidad.



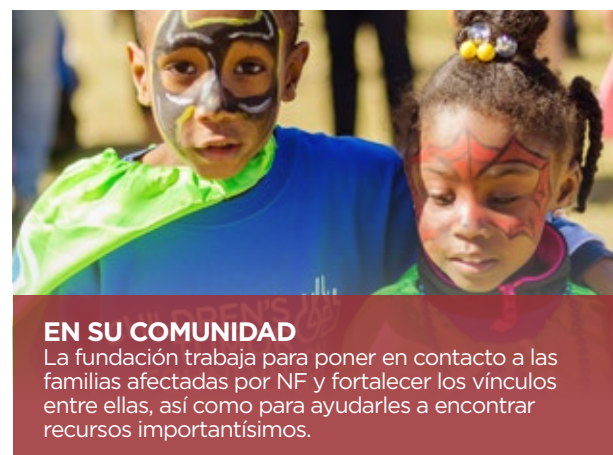
### NF ENDURANCE

Los atletas profesionales y aficionados corren, hacen ciclismo y nadan en eventos deportivos para concientizar al público y recaudar fondos para la investigación sobre la NF.



### TOME LA INICIATIVA

Marque la diferencia en la lucha para acabar con la NF al organizar un evento para recaudar fondos en su propia comunidad.



### EN SU COMUNIDAD

La fundación trabaja para poner en contacto a las familias afectadas por NF y fortalecer los vínculos entre ellas, así como para ayudarles a encontrar recursos importantísimos.



### CONFERENCIAS PARA LOS PACIENTES CON NF

Los pacientes con NF y sus familias conocen los últimos avances en la investigación sobre NF y entablan relaciones de apoyo.



### CAMPAMENTO NF

Los jóvenes con NF se reúnen en verano para divertirse, hacer amistades y compartir vivencias que quedarán grabadas para siempre en su memoria.